CYCLOHEXANETRIOL DERIVATIVE

Patent Number:

JP6025039

Publication date:

1994-02-01

Inventor(s):

TAKAHASHI TAKASHI; others: 01

Applicant(s):

KURARAY CO LTD

Requested Patent: | JP6025039

Application

Number:

JP19920087463 19920312

Priority Number

(s):

IPC Classification: C07C33/14; C07C43/178; C07C43/188; C07C43/196; C07C47/267; C07C69/732;

C07D261/20; C07D311/74

EC Classification:

Equivalents:

JP3030157B2

Abstract

PURPOSE: To provide a new cyclohexanetriol derivative useful as an intermediate for 1alphahydroxyvitamin D derivatives.

CONSTITUTION: The compound of the formula [R<1>-R<3> are each H or OH- protecting group; X is O, CHCH2OR4, CHCHO, or CHCO2R<5> (R<4> is H or OH- protecting group; R<5> is lower alkyl); Y is H; Z is OR<6> (R<6> is the same as R<4>); or, Y and Z are combined into single bond, X and Z into =N)-, =CHCH(OR<7>))-, or =CHCO2- (R<7> is H or lower alkyl)], e.g. 1,5,6,7,8,8a- hexahydro-6methoxymethoxy-3-methoxy-3H-2-benzopyran-7,8-diol. The compound of the formula is useful as an A-ring constituent in synthesizing 1alpha- hydroxyvitamin D derivative bearing a substituent, esp. at 2-site, for example, being useful for synthesizing 2beta-hydroxypropoxy-1alpha, 25-dihydroxyvitamin D3 promising its clinical applications as a medicine for osteoporosis high in blood sustainability.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

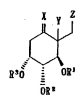
特開平6-25039

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

	33/14 43/178 43/188 43/196 47/267	識別記号 C	庁内整理番号 8827-4H 8619-4H 8619-4H 8619-4H 7457-4H	FI		技術表示箇所
				審査請求未	請求	請求項の数1(全 20 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特願平4-87463	··	(71)出版		000001085
(22)出願日		平成4年(1992)3月	12日			株式会社クラレ 岡山県倉敷市西津1621番地
(31)優先権主張番号		特顯平3-73932		(72)発明		高橋 孝志 神奈川県横浜市緑区白山1-8-2-128
(32) 優先日 (33) 優先権主張国		平3(1991)3月13日 日本(JP)		(72)発明	渚	塩野 万蔵 岡山県岡山市三門東町 6 – 18
				(74)代理		弁理士 小田島 平吉 (外1名)

(54) 【発明の名称】 シクロヘキサントリオール誘導体

(57)【要約】 【構成】 式 【化1】



式中、R¹、R¹もよびR²は同一または相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表し、Xは酸素原子、 =CHCH1OR¹基、=CHCHO基または=CHCO ₂R゚基を表し、そしてYは水素原子を表し且つZはーO R゚基を表すか又はYとZは一緒になって単結合を表わ し;或いはXとZは一緒になつて=NO一基、=CHC H(OR¹) O一基または=CHCO₂ー基を表し、且つ Yは水素原子を表し、R¹およびR゚は水素原子または水 酸基の保護基を表し、R゚は低級アルキル基を表し、R¹ は水素原子または低級アルキル基を表す、で示されるシ クロヘキサントリオール誘導体。 【効果】 この化合物は1α-ヒドロキシビタミンD誘導体の合成中間体として有用である。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式

(化1)

$$\begin{array}{c|c}
X & Y & Z \\
\hline
R^3 \tilde{0} & \stackrel{\stackrel{\scriptstyle \bullet}{=}}{=} 0R^1 \\
\hline
0R^2
\end{array}$$

式中、

R1、R2、およびR3は同一または相異なり、各々水素 原子または水酸基の保護基を表し、

Xは酸素原子、=CHCH2OR1基、=CHCHO基ま たは=CHCO₂ R⁵基を表し、そしてYは水素原子を表 し且つ2は-OR⁶基を表すか又はYと2は一緒になっ て単結合を表し;或いはXとZは一緒になって=NO-基、=CHCH (OR') O-基または=CHCO2-基 を表し、且つYは水素原子を表し、

R⁴およびR⁶は水素原子または水酸基の保護基を表し、 R5は低級アルキル基を表し、

R1は水素原子または低級アルキル基を表す、で示され るシクロヘキサントリオール誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なシクロヘキサント リオール誘導体に関する。 さらに詳しくは、各種の1α -ヒドロキシピタミンD誘導体、殊に2β-位に置換基 を有する1α-ヒドロキシピタミンD誘導体、例えば2 β ーヒドロキシプロボキシー 1α , 25ージヒドロキシ 30 ることができる、 1α ーヒドロキシピタミンD誘導体、 ピタミンDaなどを合成するための重要なA-環合成部 分(keyA-ring synthons)として有用な1α, 2β, 3β -シクロヘキサントリオール誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、ピタミンD研究の進展に伴い、上 記の1α-ヒドロキシピタミンD誘導体を始め、数多く の1α-ヒドロキシピタミンD誘導体が医薬品として開 発されてきているが、これらの製造だけでなく医薬品と して開発する上で必須となる代謝物や分解物あるいは標 **識化合物を合成するためにはコンパージェントな合成法 40** が有用である。

【0003】血中持続性の高い骨粗鬆治療薬としてその 実用化が期待されている 2 β-ヒドロキシブロポキシー 1α、25-ジヒドロキシピタミンDaは、従来、ステ ロイド化合物を出発原料に用い、そのA環部分をエポキ シ化した後に関環することによって2位にヒドロキシア ルコキシ基を導入する方法で合成することが提案されて いるが [例えばU.S.Patent No. 4,666,634 (= 特開昭61-267549号公報)参照]、原料の入手 ことなどの欠点がある。

[0004] また、コンバージェントな1α-ヒドロキ シピタミンD誘導体の合成法としては、例えば、(S) - (+) -カルポンを原料とする方法 [J. Org. Chem. 1986, 51, 3098-3108参照]、(R)-(-) -カルボンを原料とする方法 [J. Org. Chem. 1 989,54,3515-3517参照]、シクロヘキ センジカルボン酸エステルを用いる方法 [Tetrahedron Letters, Vol. 31, NO. 11, pp 1577-158 10 0,1990参照] などにより1α-ヒドロキシピタミ ンD誘導体のA-環構成部分(A-ring synthons)を合成 し、CD環構成部分 (CD-ring synthons) と結合さ せる方法が報告されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これら の方法は出発原料が高価であること、工業上入手が困難 又は使用に制限がある化合物の使用を必要とすること、 重要な中間体までの合成ルートが長く及び/または煩雑 であること、等の欠点があり、工業的に実施する上で必 20 ずしも満足できるものではない。

【0006】しかも、上記文献に記載の方法はいずれも 2-位に置換基を有しない1α-ヒドロキシビタミンD 誘導体の合成に関するものであり、従来、28-ヒドロ キシプロポキシー1α、25-ジヒドロキシピタミンD 3のように2-位に置換基を有する1α-ヒドロキシビ タミンD誘導体の合成に適用可能なA-環構成部分は知 られていない。

【0007】しかして、本発明の目的は、入手容易で安 価な原料を出発原料として用い、比較的短工程で製造す 殊に2-位に置換基を有する1α-ヒドロキシピタミン D誘導体の合成に際してA - 環構成部分として有用な新 規なシクロヘキサントリオール誘導体を提供するにあ る。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、一般式 [0009]

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
X & Y & Z \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
R^3 0 & & & & \\
\hline
 & &$$

【0010】式中、R1、R2、およびR1は同一または 相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表し、 Xは酸素原子、=CHCH2OR1基、=CHCHO基ま たは=CHCO: R⁶基を表し、Yは水素原子を表し且つ が困難であること、最終工程が収率の低い光反応である 50 2は-OR 基を表すか又はYと2は一緒になって単結

合を表し;或いはXとZは一緒になって=NO-基、= CHCH (OR') O-基または=CHCO2-基を表し 且つYは水素原子を表し、R'およびR'は水素原子また は水酸基の保護基を表し、R5は低級アルキル基を表 し、R⁷は水素原子または低級アルキル基を表す、で示 されるシクロヘキサントリオール誘導体が提供される。

【0011】本発明により提供される上記式 (I) のシ クロヘキサントリオール誘導体は、血中持続性の高い骨 粗鬆治療薬としてその臨床応用が期待されている28-ヒドロキシブロボキシー 1α , 25-ジヒドロキシピタ 10 き、具体的には例えば次のものが挙げられる。 ミンD』の合成中間体(A-ringsynthons)として有用であ り、さらにまた、慢性腎不全、副甲状腺機能低下症、二 次性副甲状腺機能亢進症、骨軟化症、骨粗鬆症などのカ ルシウム代謝の欠陥症の治療に有効とされている 1 α -ヒドロキシピタミンD₃、1α, 25-ジヒドロキシピ タミンD:、1α-ヒドロキシピタミンD:、24-エピ -1α, 25-ジヒドロキシビタミンD2などの1α-ヒドロキシピタミンD誘導体、および乾癬等の皮膚疾患 や骨髄性白血病などの細胞分化機能に異常をきたした疾 思の治療に効果が期待されている 1α , 24 - ジヒドロ 20 えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロ キシピタミンD₃、22-オキサ-1α, 25-ジヒド ロキシピタミンD3、22-デヒドロ-26,27-シ クロー1α, 24-ジヒドロキシピタミンD:などの1 α-ヒドロキシビタミンD誘導体の合成中間体としても*

*極めて有用である。

【0012】本明細書において、「低級」なる語は、こ の語が付された基又は化合物の炭素数が6個以下、好ま しくは4個以下であることを意味するために用いる。

【0013】上記一般式(1) において、R1、R2、R ³、R'および/またはR'によって表されうる水酸基の 保護基は、分子の他の部分に実質的に悪影響を及ぼすこ となく、例えば加水分解、加水素分解などの保護基離脱 手段によって除去しうる任意の保護基であることがで

【0014】(i) 式R·CO-で示されるアシル基 [ここで、R・は水素原子、C1~C*アルキル基、C1~ C₄ハロアルキル基、アリール基を表わす]: 何えばホ ルミル、アセチル、プロピオニル、プチリル、イソプチ リル、パレリル、イソパレリル、ピパロイル、カプロイニ ル、ベンゾイル、トリフルオロアセチル基など;

式RIOCO-で示されるアルコキシカルポニ ル基 [ここで、R¹は低級アルキル基、低級アルケニル 基、Cァ~C。アラルキル基、アリール基を表わす]:例 ポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、アリル オキシカルボニル、ペンジルオキシカルボニル、フェノ キシカルポニル基など;

R. (III) 式R'-Si-で示される三畳換シリル基 [ここでR'、R'及びR'は同 R'

又はC1~C1アラルキル基を表わす]:例えば、トリメ チルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリ※

ーもしくは相異なり、各々低級アルキル基、アリール基 30%ル、tert-プチルジメチルシリル、<math>tert-プチルジフェニルシリル、トリベンジルシリル基など;

Rª Rª

(iv) 式R⁶O-C-で示される1-アルコキシアルキル基 [ここで、R⁶は適

40

宜低級アルコキシ基で置換されていてもよい低級アルキ ル基を表わし、R®及びR®′は各々水素原子または低級 アルキル基を表わす]:例えば、メトキシメチル、メト キシエトキシメチル、1-エトキシエチル、メトキシイ ソプロピル基など:

(v) 式 [0015]

[化3]



【0016】で示される2-オキサシクロアルキル基 [ここで、nは3~6の整数である]:例えばテトラヒ ドロフラニル、テトラヒドロピラニル基など。また、R ¹とR²又はR²とR³は一緒になって式

[0017] (化4)



【0018】で示されるアセタール基 [ここで、R1及 びR¹は同一もしくは相異なり、各々水素原子、低級ア ルキル基、アリール基又はCı~Cııアラルキル基を表 わす〕、例えば、エチリデン、イソプロピリデン、ベン ジリデン基などを形成していてもよい。

【0019】しかして、水酸基の保護基として好適なも のは、R¹およびR¹の場合は、アセチル、ピパロイル、 ベンゾイル、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、te 50 rt-プチルジメチルシリル、tert-プチルジフェ

ニルシリル、メトキシメチル、メトキシエトキシメチ ル、1-エトキシエチルまたはテトラヒドロピラニル基 であり; R² の場合は、アセチル、ピパロイル、ペンゾ イル、メトキシカルポニルまたはエトキシカルポニル基 であり; R¹の場合は、テトラヒドロピラニル、エトキ シエチルまたはメトキシイソプロビル基であり;そして R6の場合は、1-エトキシエチル、テトラヒドロピラ ニル、メトキシイソプロピル、tert-ブチルジメチ ルシリルまたはトリエチルシリル基である。また、R1 ともできる。

【0020】より好適な水酸基の保護基としては、R1 の場合は、アセチル、tert-プチルジメチルシリル 又はtertープチルジフェニルシリル基であり;R² の場合は、アセチル又はメトキシカルポニル基であり: R®の場合は、アセチル、メトキシメチル、1-エトキ シエチル、tert-プチルジメチルシリル又はter t-プチルジフェニルシリル基であり、R1の場合は、 テトラヒドロピラニル基であり、そしてR⁶の場合は、 tert-プチルジメチルシリル基である。また、R¹ 20 とR²は一緒になってイソプロピリデン基を形成するこ ともできる。

【0021】一方、RbおよびR7が表しうる低級アルキ ル基としては、例えば、メチル、エチル、プロビル、イ ソプロピル、プチル、イソプチル、tert-プチル、 ペンチル、ヘキシル基などを挙げることができ、中で も、メチル、エチル、イソプロピル基が好適である。

【0022】しかして、前記一般式(I)で示される化 合物の中、好適なものとしては、同式中、R1が水素原 子、アセチル、ピパロイル、ペンゾイル、メトキシカル 30 ポニル、エトキシカルポニル、トリエチルシリル、トリ イソプロピルシリル、tert-プチルジメチルシリ ル、tert-プチルジフェニルシリル、メトキシメチ ル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチルまた はテトラヒドロピラニル基を表わし; R²が水素原子、 アセチル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルポニ ルまたはエトキシカルポニル基を表すか、或いはR1と*

又は OR1 R30 OR2 (IB)

【0028】で示される化合物;

グループ3:Xが酸素原子、=CHCH₂OR¹基、=C HCHO基又は=CHCO₂ R⁵基を表わし、そしてYが 50 合物、すなわち、下記式

*R¹は一緒になってイソプロピリデン基を表わし;R³は 水素原子、アセチル、ピパロイル、ペンゾイル、メトキ シカルポニル、エトキシカルポニル、トリエチルシリ ル、トリイソプロピルシリル、tert-プチルジメチ ルシリル、tert-プチルジフェニルシリル、メトキ シメチル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチ ルまたはテトラヒドロピラニル基を表わす化合物が挙げ られる。さらに好適な化合物としては、一般式(1)にお いてR¹が水素原子、アセチル、tertープチルジメ とR¹は一緒になってイソプロピリデン基を形成するこ 10 チルシリルまたはtert-ブチルジフェニルシリル基 を表わし; R²が水素原子、アセチル又はメトキシカル ポニル基を表わすか、或いはR1とR1は一緒になってイ ソプロピリデン基を表わし;Riは水素原子、アセチ ル、メトキシメチル、1-エトキシエチル、tert-プチルジメチルシリル又はtert-プチルジフェニル シリル基を表わす化合物が挙げられる。

> 【0023】本発明の化合物は、その置換基の種類に応 じて次の3つのグループに大別することができる。

【0024】グループ1:Xと2が一緒になって=NO -基を表わしそしてYが水素原子である場合の式(I) の化合物、すなわち下記式

[0025]

【化5】

$$\mathbb{R}^{80} \stackrel{\stackrel{\mathsf{N}}{=} 0}{\overset{\stackrel{\mathsf{I}}{=}}{\mathbb{R}^{2}}} 0\mathbb{R}^{1}$$

【0026】で示される化合物;

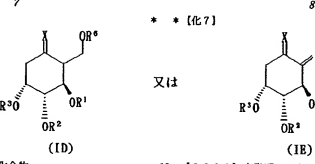
グループ2:Xと2が一緒になって=CHCH(O R') O-基または=CHCO:-基を表わし、そしてY が水素原子である場合の式(I)の化合物、すなわち下 記式

[0027]

【化6】

$$\begin{array}{c}
0\\
R^20\\
\hline
0R^2\\
\hline
0R^2
\end{array}$$
(IC)

水素原子を表し且つ2が-OR[®]基を表わすか、又はY とZが一緒になって単結合を表わす場合の式 (I) の化 [0029]



【0030】で示される化合物。

【0031】下記反応工程Aにおける式 (I-1) の化 合物がグループ1に、式 (I-6) 及び (I-7) の化 合物がグループ2に、そして式 (I-2)、 (I-3), (I-4), (I-5), (I-8), (I-9) 及び (1-10) の化合物がグループ3に属する。 【化8】

10 【0032】本発明のシクロヘキサントリオール誘導体 は、安価なマンニトールを原料にして以下に示す反応工 程Aに従って工業的に実施するのに容易な反応で製造す ることができる。

[0033]

【0034】上記各式中、R1、R2、R1、R4、R5、 R'およびR'は前記の意味を有し、Rは水酸基の保護基 を表し、R'はアルキル基(例えば、メチル基、エチル 基、オクチル基など) 又は置換もしくは未置換のアリー ル基 (例えば、フェニル基、p・トリル基、p-クロル フェニル基、ナフチル基など)を表わす。

【0035】上記反応工程Aに示す各工程の反応につい て以下さらに詳しく説明する。

【0036】マンニトール(X)から常法に従いその 3, 4, 5, 6-位の水酸基が保護されたジオール(1

に対し1~20倍モルのジメチルホルムアミドジメチル アセタール、オルトギ酸メチル、オルトギ酸エチルなど と酸触媒の存在下または不存在下に室温ないし約200 ℃の温度に加熱することにより環状オルトエステルを得 る。これに必要に応じて1~10倍モルの無水酢酸、無 水プロピオン酸、無水トリフルオロ酢酸などの酸無水物 を加えて室温ないし約200℃の温度に加熱することに より、水酸基が保護された5-ヘキセン-1,2,3, 4-テトラオール誘導体(VIII)を得る。 水酸基 が保護された5-ヘキセン-1,2,3,4-テトラオ X)を合成し、次いで該ジオール (1X)と該ジオール 50 ール誘導体 (V1II)を常法に従い脱保護反応に付 し、3, 4-位のみが保護された5-ヘキセン-1, 2, 3, 4-テトラオール誘導体 (VII) を得る。

【0037】3,4-位のみが保護された5-ヘキセン-1,2,3,4-テトラオール誘導体(VII)は、ピリジン、トリエチルアミンなどの塩基の存在下に、1~5倍モルのp-トルエンスルホニルクロリド、メタンスルホニルクロリドなどのスルホニル化剤と、不活性溶媒の存在下または不存在下に約-30~約80℃の温度で反応させることにより、3、4-位のみが保護された2,3,4-トリヒドロキシ-5-ヘキセン-1-イル 10モノスルホナート誘導体(VI)に変換する。

【0038】モノスルホナート (VI) は常法に従いエポキシドに変換する。例えば、該モノトシラートをメタノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの不活性溶媒に溶解し、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウムなどの塩基を作用させることにより、3、4ー位が保護された1,2ーエポキシー5ーヘキセンー3,4ージオール誘導体(V)はDージギトキソース20又は酒石酸を原料とする公知の方法[U. Kuefner et al., Liebig's Ann.Chem.,1986,1600-1609など参照]によっても得ることができる。

【0039】エポキシド(V)は常法に従いニトリルに変換する。例えば、該エポキシドをメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなどの不活性溶媒に溶解し、シアン化カリウム、シアン化ナトリウム、シアン化マグネシウムなどのシアノ化剤と反応させ、必要に応じて水酸基の保護、脱保護を行うことにより、3,4,5-トリヒドロキシー6-ヘプテニトリルおよびその水酸基保護体(IV)を得ることができる。

【0040】得られるニトリル(IV)を必要に応じて水酸基を保護した後、常法に従い水素化ジイソプロピルアルミニウム、水素化ジイソプチルアルミニウムなどで還元し、3,4,5-トリヒドロキシー6-ヘプテナールおよびその水酸基保護体(III)とする。

【0041】アルデヒド(III)を、常法に従い、ヒドロキシルアミンと反応させ、オキシム(II)とする。

【0042】このようにして得られる水酸基が保護された3,4,5-トリヒドロキシ-6-ヘプテナールオキシム(II)を塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、トルエン、ジオキサンなどの不活性溶媒に溶解し、トリエチルアミン、ピリジンなどの触媒の存在下または不存在下、該オキシムに対し1~20倍モルの次亜塩素酸ナトリウム水溶液、次亜塩素酸tert-プチルなどの酸化剤を約-20~約30℃で反応させることにより、生成したニトリルオキシドが1,3-双極子付加し現化したシクロヘキサントリオール誘導体(I-1)

を得ることができる。

【0043】シクロヘキサントリオール誘導体(1-1)は、メタノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの不活性溶媒またはその水との混合溶媒中で、必要に応じてホウ酸、酢酸などの酸の存在下に、ラネーニッケル、パラジウムー炭素、酸化白金などの水素化触媒とともに、水素雰囲気下で加水素分解し、そして必要に応じて水酸基を保護することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(1-2)を得ることができる。

12

【0044】シクロヘキサントリオール誘導体(I-2)は常法に従い脱水することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-3)に導くことができる。

【0045】シクロヘキサントリオール誘導体(I-3)は常法に従い、例えばウィティッヒ・ホーナー反応 等によりアルコキシカルボニルメチレン基を導入し、次いで二重結合の立体をトランスからシスへと光増感反応 等により異性化することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-4)を得ることができる。

【0046】シクロヘキサントリオール誘導体(I-4)は常法に従い、エステル部分を水素化ジイソプチルアルミニウムなどで還元することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-5)を得ることができる。

【0047】さらに、シクロヘキサントリオール誘導体(I-4)またはシクロヘキサントリオール誘導体(I-5)を水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化リチウムアルミニウム、水素化ピスメトキシエトキシアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化リチウムトリイソブチルアルミニウムなどで還元し、必要に応じて水酸基を保護することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-8)を得ることができる。

【0048】一方、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-2)の側鎖水酸基をホスフィノ酢酸と例えばジシクロヘキシルカルボジイミドなどを縮合剤としてエステル化した後、分子内ウィティッヒ・ホーナー反応を行うことにより、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-6)を得ることができる。

【0049】シクロヘキサントリオール誘導体(I-6)は常法に従い、エステル部分を水素化ジイソプチルの アルミニウムなどで選元し、必要に応じて低級アルコールを用いてアセタール化することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-7)を得ることができる。

【0050】シクロヘキサントリオール (I-7) はテトラヒドロフラン、ジオキサン、メタノール、エタノールなどの水溶性溶媒と水の混合溶媒中、p-トルエンスルホン酸、硫酸、塩酸などの存在下、脱水することにより、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-5) とすることができる。

【0051】さらに、シクロヘキサントリオール誘導体(I-6)は、低級アルコール中、水酸化ナトリウム、

水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化パリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどの塩基を作用させ、必要に応じエステル化、水酸基の保護、脱保護を行うことにより、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-9) を得ることができる。

[0052] シクロヘキサントリオール誘導体(I-9)は、常法に従い脱水することによりシクロヘキサントリオール誘導体(I-4)を得ることができる。この脱水反応はスルホニル化、ハロゲン化を経由する一般的な方法でも行うことができるが、有機セレン化合物を経 10由する方法[テトラヘドロン レタース(Tetrahedron Leiters)第31巻第1577~1580頁(1990年)参照]により好ましく行うことができる。

[0053] また、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-9) は、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-2) にシリル酢酸エステルを反応させ、次いでPeterson 脱離反応に付すことによっても得ることができる。

【0054】シクロヘキサントリオール誘導体(I-9)は、常法に従いエステル部分を水素化リチウムアルミニウム、水素化ジイソブチルアルミニウムなどの錯金 20 属水素化物で還元し、必要に応じて生成物中の水酸基を保護することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-10)を得ることができる。

【0055】このようにして得られるシクロヘキサントリオール誘導体(I) [前記反応工程Aにおける式(I-1)ないし(I-10)の化合物]の反応混合物からの単離・精製は、通常の有機反応において行われている単離・精製方法と同様にして行われる。例えば、反応混合物を氷水にあけ、ジエチルエーテルなどの有機溶媒で抽出し、冷希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、乾燥30後濃縮して租生成物を得、必要に応じて再結晶、クロマトグラフィなどにより精製し、シクロヘキサントリオール誘導体(I)を得ることができる。

【0056】かくして得られるシクロヘキサントリオー ル誘導体 (I-8) は、2-位の水酸基をトリエチルア ミン、ピリジンなどの存在下、塩化メタンスルホニル、 塩化p-トルエンスルホニル、塩化ベンゼンスルホニル などでスルホニル化した後、水素化リチウムアルミニウ ム、水素化トリエチルホウ素リチウムなどで還元するこ とにより、シクロヘキサンジオール誘導体 (XI) にす 40 ることができる。このシクロヘキサンジオール誘導体は 1α-ヒドロキシピタミンD化合物の製造のためのA-環構成部分として公知のものであり、それ自体既知の方 法により [例えば、E. G. Baggiolini et al., J. Am. Chem. Soc., 104, 2945-2948 (1982) 参照]により薬理学的活性をもつ前述した如き各種の1 α-ヒドロキシピタミンD誘導体に導くことができる。 【0057】しかも、本発明のシクロヘキサントリオー ル誘導体は、1,3-位のみならず2-位にも水酸基を

14

に置換基を有する 1α ーヒドロキシビタミンD誘導体を 製造するための A ー 環構成部分として有利に利用するこ とができる。 例えば、本発明のシクロヘキサントリオー ル誘導体 (I-8) の 2 ー位の水酸基に 3 ーヒドロキシ プロビル基を導入することにより下記式

[0058]

【化9】

$$\begin{array}{c}
0R^4 \\
R^3 \tilde{0} & \stackrel{\stackrel{\cdot}{=}}{=} 0R^1 \\
0-CH_2CH_2CH_2-OH
\end{array}$$

【0059】で示される化合物を合成し、次いでこの化合物を必要に応じ水酸基を保護した後、それ自体既知の方法【例えば、E. G. Baggiolini et at., J. Am. Chem. Soc., 104, 2945-2948 (1982)参照】に準拠した方法により1α-ヒドロキシピタミンDュのCD環部分を結合することによって、前述したように高い血中持続性を有する骨粗鬆治療薬としてその実用化が期待されている下記式

[0060]

【化10】

【0061】で示される 2β -ヒドロキシプロポキシー 1α , 25-ジヒドロキシピタミン D_3 を製造することができる。

[0062]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明するが、これらの実施例により本発明は何ら制限 されるものではない。

【0063】参考例 1

ル誘導体は、1,3-位のみならず 2-位にも水酸基を [1,2:3,4-ピス(ジメチルメチレンジオキシ) 有しているので、この 2-位の水酸基を利用して 2-位 50 -5-ヘキセンの合成 [3,4:5,6-O-ジイソプ

ロピリデン - D - マンニトール128.5gにN, N -ジメチルホルムアミドジメチルアセタール200mlを 加え、100℃に加熱してメタノールを留去した。10 0℃で1時間加熱を続け、薄層クロマトグラフィにより ほぼ原料が消失していることを確認した後、170℃に 加熱して過剰量のN, N-ジメチルホルムアミドジメチ ルアセタールを約1時間かけて留去した。留出物がなく なった後、150℃にし、無水酢酸100m1を少しづ つ加え、留出温度約90℃前後の留出物を留去させた。 加え、有機層を食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マ グネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、下記 の物性を有する1、2:3、4-ピス(ジメチルメチレ ンジオキシ) - 5 - ヘキセンを60.7 g得た (収率5 4%).

[0064] NMRスペクトル (90MHz, CCI₄) δ : 5. 90 (ddd, 1H, J=5. 7, 10. 2, 17. 2 H z), 5. $1 3 \sim 5$, 52 (m, 2 H), Hz), 3. $8\sim4$. 2 (m, 3H), 3. 70 (d d, 1H, J=6. 6, 7. 6Hz), 1. 41 (s. 9H) \ 1. 34 (s, 3H)

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

2984, 2932, 2880, 1455, 1378, 1250, 1214, 1154, 1120, 1065, 993, 924, 846, 512

旋光度

 $[\alpha]_b = 4.18^{\circ} (c = 2.00, CHCl_3)$ 参考例 2

[3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセ ン-1,2-ジオールの合成] 参考例1により得られた 1, 2:3, 4-ビス (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - ヘキセン36. 8gに氷酢酸300mlおよび水6 0mlを加え、室温で14時間撹拌した後、反応液を氷 の入った50%水酸化ナトリウム水溶液500m1に少 しずつ加えた。生成した酢酸ナトリウムの結晶を減過 し、結晶を塩化メチレンで洗浄した。有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残 の物性を有する3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセン - 1,2 - ジオールを13.5 g得た (収率44%)。

【0065】NMRスペクトル (90MHz, CCl4) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=5. 9, 9. 1, 1 5. 3 Hz), 5. $17 \sim 5$. 52 (m, 2H), 4. 42 (dd, 1H, J=5. 9, 6, 4Hz), 3, 5 ~ 3.9 (m, 4H), 3.0 ~ 3.4 (brs, 2 H), 1. 42 (s, 6H)

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3414, 2984, 2930, 2878, 1727, 1645, 1455, 1428, 1407, 1371, 1250, 1214, 1168, 1120, 1055, 925, 874, 812, 779, 734, 664, 6

16

旋光度

21.511

 $[\alpha]_{3} = +4.66^{\circ} (c=1.07, CHCl_{3})$ 参考例 3

[3, 4・(ジメチルメチレンジオキシ) - 2・ヒドロ 得られた反応液を室温まで冷却し、ジエチルエーテルを 10 キシ・5・ヘキセン・1・イル p・トルエンスルホナ ートの合成〕3、4 - (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - ヘキセン - 1, 2 - ジオール9. 77gをピリジン 155ml、クロロホルム52mlと混合し、0℃で塩 化p・トルエンスルホニル11.39gを4回に分けて 少しずつ加えた。0℃で6時間撹拌し、氷の入った6N の塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を 飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、下記の物性を有 する3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-2-ヒド 4. 37 (ddt, 1H, J=0. 9, 5. 7, 7. 6 20 ロキシ-5-ヘキセン-1-イル) p-トルエンスル ホナートを17.88 g得た。

> 【0066】NMRスペクトル (90MHz, CCl₁) δ : 7. 80 (d, 2H, J=8, 2Hz), 7. 35 (d, 2H, J=8. 2Hz), 5. 87 (ddd, 1)H, J = 6.4, 8.9, 17.3 Hz), 5.15~ 5. 49 (m, 2H), 3. $58 \sim 4$. 50 (m, 5 H) . 2. 45 (s, 3H) . 1. 37 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3508, 3084, 3064, 2984, 2932, 2882, 1647, 1597, 1494, 1453, 1369, 1308, 1291, 1213, 1174, 1118, 1096, 1063, 980, 930, 89 6, 873, 834, 814, 691, 664, 55 2, 514

参考例 4

1, 2 - エポキシ - 3, 4 - (ジメチルメチレンジオキ シ) - 5 - ヘキセンの合成〕3, 4 - (ジメチルメチレ ンジオキシ) - 2 - ヒドロキシ - 5 - ヘキセン - 1 - イ ル p・トルエンスルホナート17.88gをメタノー 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、下記 40 ル80mlに溶解し、室温で無水炭酸ナトリウム17. 11gを加えて15分間撹拌した。反応液をセライトを 通して濾過し、ジエチルエーテルで結晶を洗浄した。濾 液を濃縮した後、シリカゲルカラムを通して固形物を除 去した。減圧下に濃縮し、下記の物性を有する1,2-エポキシ・3,4・(ジメチルメチレンジオキシ)・5 ヘキセンを7.87gを得た。

> 【0067】NMRスペクトル (90MH2, CCl4) δ : 5. 90 (ddd, 1H, J=6. 7, 9. 8, 1 7. 2 Hz), 5. $2 \sim 5$. 52 (m, 2H), 4. 3 50 6 (dd, 1H, J = 5. 4, 6, 7 Hz), 3, 61

17 (dd, 1H, J=5, 1, 5, 4Hz), 3, 09

(ddd, 1H, J=2.6, 4.1, 4.9Hz). 2. 83 (dd, 1H, J = 4. 1, 4. 9Hz), 2. 70 (dd, 1H, J=2. 6, 4. 9Hz). 1. 44 (s, 6Hz) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3520, 2984, 2928, 1725, 1659, 1597, 1494, 1454, 1358, 1306, 1290, 1250, 1212, 1188, 1176, 1120, 1095, 1071, 1003, 919, 8 10 76, 836, 816, 778, 713, 690, 66 3, 571, 554

参考例 5

[4, 5 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 3 - ヒドロ キシ・6・ヘプテンニトリルの合成] 飽和硫酸マグネシ ウム水溶液50mlを10℃に冷却し、シアン化ナトリ ウム10.23gを発熱させないように少しずつ加え た。10℃で45分間撹拌した後、1,2-エポキシー 3、4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセン 程度に少しずつ加えた。室温で2時間撹拌した後、反応 液を酢酸エチルで抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 し、下記の物性を有する4、5・(ジメチルメチレンジ オキシ) - 3 - ヒドロキシ - 6 - ヘプテンニトリルを 2. 11g得た。

[0068] NMRスペクトル (90MHz, CCl₁) δ : 5. 94 (ddd, 1H, J=7. 6, 10. 7, 18. 3 Hz), 5. $25 \sim 5$. 55 (m, 2 H), 4. 40 (dd, 1H, J = 7. 6, 8. 0 Hz). 4. 08 (m, 1H), 3. 76 (dd, 1H, J =5. 8, 7. 7 Hz), 2. 64 (d, 1H, J = 5. 9 Hz), 2. 63 (d, 1 H, 6. 4 Hz), 2. 4 6 (brs, 1H), 1. 42 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3446, 3086, 2986, 2934, 2982, 2250, 1645, 1456, 1411, 1372, 1215, 1168, 1121, 1068, 991, 9 33, 873, 810, 511 参考例 6

[4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキ シメトキシー6-ヘプテンニトリルの合成] 4,5-(ジメチルメチレンジオキシ) -3-ヒドロキシ-6-ヘプテンニトリル2、11gにジイソプロピルエチルア ミン9m1を加え、ついで0℃でメトキシメチルクロリ ド2mlを少しずつ加えた。0℃で16時間撹拌した 後、ジエチルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、 飽和重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカ 50 IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

ゲルカラムで濾過して下記の物性を有する4,5-(ジ メチルメチレンジオキシ) - 3 - メトキシメトキシ-6 -ヘプテンニトリルを2.28g得た(収率88%)。 [0069] NMRスペクトル (90MHz, CC 14) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=6. 3, 0. 2, 17. 3 Hz), 5. $16 \sim 5$. 52 (m, 2H), 4. 74 (s, 2H), 4. 35 (dd, 1 H, J = 6. 6, 7. 3 H_I), 3. 78 \sim 4. 00 (m, 2H), 3. 45 (s, 3H), 2. $60 \sim 2$. 80 (m, 2H), 1. 42 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 2986, 2934, 2896, 2826, 2248, 1644, 1455, 1414, 1380, 1372, 1245, 1216, 1154, 1106, 1062, 1039, 992, 920, 875, 809, 512

[4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキ シメトキシー6-ヘプテナールオキシムの合成]4,5 - (ジメチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキ 7. 61gをメタノール30mlに溶解し、発熱しない 20 シー6-ヘプテンニトリル159.8mgを乾燥トルエ ンに溶解し、-78℃にて0.5N-水素化ジイソプロ ピルアルミニウム1.6m1を加えた。-78℃で2時 間撹拌し、-40℃で30分間撹拌し、ついで0℃にて 5%希硫酸を少しずつ加えた。反応液をジエチルエーテ ルで希釈し、有機層を食塩水で洗浄した。無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、4,5-(ジ メチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6 -ヘプテナールを91.1mg得た。

> 【0070】上記により得られた4,5-(ジメチルメ 30 チレンジオキシ) - 3 - メトキシメトキシー 6 - ヘプテ ナール91、9mgをビリジン1mlに溶解し、室温で ヒドロキシルアミン塩酸塩45mgを加えた。室温で8 時間撹拌し、得られた反応液をジエチルエーテルで希釈 した。反応液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した後、減圧下に濃縮した、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジ オキシ) - 3 - メトキシメトキシ - 6 - ヘプテナールオ キシムを89.5mg得た(収率52%)。

[0071] NMRスペクトル (90MHz, CC 14) 8:8.02 (brs, 1H), 7.62 (b s, 1H), 7. 49 (t, 1H, J = 6.4Hz), 6. 93 (t, 1H, J = 5. 4Hz), 5. 64~ 6. 10 (m, 2H), 5. 16 \sim 5. 00 (m 4 H), 4. $56\sim4$. 90 (m, 4H), 4. $24\sim$ 4. 48 (m, 2H), 3. 72~4. 10 (m, 4 H), 3. 39 (s, 6H), 2. 67 (t, 2H, J = 5.7 Hz), 2. 50 (t, 2H, J = 5.9 Hz), 1. 42 (s, 12H)

3379, 3088, 2984, 2892, 2826, 1727, 1647, 1453, 1427, 1380, 1371, 1244, 1214, 1152, 1100, 1032, 991, 920, 876, 813, 705, 665, 512, 453

参考例 8

[4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-プチルジメチルシリルオキシ) -6-ヘプテンニトリル の合成〕4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシー6-ヘプテンニトリル2. 11gとイミダ 10 ゾール 2. 0 g および塩化メチレン 5 0 m l からなる溶 液に0℃でt-プチルジメチルシリルクロリド2.0g を少しずつ加えた。室温で16時間撹拌した後、ジエチ ルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、飽和重曹 水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィで精製して下記の物性を有する4. 5 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 3 - (t - プチル ジメチルシリルオキシ) -6-ヘプテンニトリルを2. 63 g 得た (収率 79%)。

【0072】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 311$

参考例 9

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-プチルジメチルシリルオキシ) -6-ヘプテナールオキ シムの合成]参考例7において、4,5-(ジメチルメ チレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテ ンニトリル159.8mgのかわりに4.5-(ジメチ ルメチレンジオキシ)-3-(t -ブチルジメチルシリ ルオキシ)-6-ヘプテンニトリル206.2mgを用 30 6-ヘプテナールオキシムを1.00g得た。 いた以外は参考例7と同様に反応および分離精製を行う ことにより、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-プチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘプテ ナールオキシムを167mg得た(収率77%)。

【0073】参考例10

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテンニトリルの合成] 窒 素雰囲気下、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシー6-ヘプテンニトリル3.54gを塩 化メチレン50mlに溶解し、氷冷下に触媒量のp-トル 40 エンスルホン酸ピリジニウム塩を加え、ついでエチルビ ニルエーテル2.57mlを滴下した。2時間撹拌したの ち、反応液を飽和重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽 出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層 を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得 られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 することにより、下記の物性を有する4,5-(ジメチ ルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテンニトリルを4.41gを得た(収率91 %).

【0074】NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) $\delta: 5.7-6.1$ (m, 1H), 5.1-5.5(m, 2H), 4.97, 4.90 (q, J=5, 1H)z, 1 H), 4.35 (q, J = 6, 2 H z, 1 H), 3.4-4.1 (m, 2H), 3.60 (q, J=6.9H z, 2 H), 2.6-2.8 (m, 2 H), 1.42 (s, 6H), 1.34, 1.32 (d, J=5.3Hz, 3H), 1.21 (t, J=7, 7Hz)

20

参考例11

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテナールオキシムの合 成] 4,5~ (ジメチルメチレンジオキシ) ~3~ (1 -エトキシエトキシ) -6-ヘプテンニトリル1.40 gを乾燥トルエン13mlに溶解し、-78℃にて2N-水素化ジイソプチルアルミニウム 2.0mlを滴下した。 -78℃で100分間撹拌し、ついで0℃まで昇温した のち、10%希硫酸を少しずつ加えた。 反応液をエーテ ルで希釈し、有機層を食塩水で洗浄した。無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、4,5-(ジ 20 メチルメチレンジオキシ) -3-(1-エトキシエトキ シ) -6-ヘプテナールを2.61g得た。

【0075】得られた4、5-(ジメチルメチレンジオ キシ) -3- (1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテナ ールを窒素下でピリジン2回に溶解し、0℃でヒドロキ シルアミン塩酸塩442㎏を加えた。室温で4時間撹拌 し、得られた反応液をエーテルで希釈した。反応液を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した 後、滅圧下に濃縮することにより、4,5-(ジメチル メチレンジオキシ) -3-(1-エトキシエトキシ) -

【0076】参考例12

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-プチルジフェニルシリルオキシ) -6-ヘプテンニトリ ルの合成〕参考例8において、tープチルジメチルシリ ルクロリド2.0gの代わりに t - プチルジフェニルシ リルクロリド3.65gを用いた以外は参考例7と同様 に反応及び分離精製を行うことにより、4.5-(ジメ チルメチレンジオキシ) -3- (t-ブチルジフェニル シリルオキシ) -6-ヘプテンニトリルを得た。

【0077】参考例13

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-プチルジフェニルシリルオキシ) -6-ヘプテナールオ キシムの合成] 参考例7において、4,5-(ジメチル メチレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプ テンニトリル159.8mgの代わりに4,5- (ジメチル メチレンジオキシ) - 3 - (t - プチルジフェニルシリ ルオキシ) -6-ヘプテンニトリル288gを用いた以 外は参考例7と同様に反応及び分離精製を行うことによ り、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジ 50 オキシ) - 3 - (t - プチルジフェニルシリルオキシ)

-6-ヘプテナールオキシムを205歳得た。 【0078】FD質量スペクトル' [M] + 453

実施例1

4, 5 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 3 - メトキシ メトキシ・6 - ヘプテナールオキシム89. 5mgを塩 化メチレン4mlに溶解し、0℃でトリエチルアミン 0.035mlを加えた。0℃で10%次亜塩素酸ナト リウム水溶液2.6mlを加え、0℃で57時間撹拌し た。反応液をジエチルエーテルで希釈し、飽和重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮した後、シリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 有する4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(x)+2x+2 - 3, 3a, 4, 5, 6, 7 - (x)キサヒドロ・2, 1・ベンゾイソオキサゾールを50. 0mgを得た(収率56%)。

【0079】1H-NMRスペクトル (90MHz, C Cla, TMS)

4. 76 (d, 1 H, J = 4. 1 H z)、4. 66 20 IRスペクトル (neat, cm⁻¹) (d, 1H, J=4.1Hz), 4.63 (ABX, 1 H, J = 8.5, 10.0 Hz), 4.41 (ddd, 1 H, J = 2. 3, 2. 4, 3. 3 Hz), 4. 13(ABX, 1H, J=8. 5, 10. 0Hz), 3. 9 8 (dd, 1H, J=9. 5, 10. OHz), 3. 6 3 (dd, 1H, J=2. 3, 9. 5Hz), 3. 56(ddd, 1H, J=1.3, 8.5, 10.0Hz), 3. 39 (s, 3H), 3. 05 (ABX, 1 H, J = 2. 4, 15. 7 Hz), 2. 41 (ABX Y, 1H, J = 1. 3, 3. 3, 15. 7Hz), 1. 45 (s, 3H), 1. 44 (s, 3H) 13 C-NMRスペクトル (22.5MHz, CCl4)

154. 7, 111. 4, 96. 1, 80. 6, 76. 2, 68, 8, 55, 6, 53, 5, 29, 6, 27. 0, 26.6

IRスペクトル (neat, cm-1)

3522, 2982, 2932, 2892, 2824, 1720, 1632, 1455, 1381, 1371, 1333, 1306, 1266, 1231, 1151, 1089, 1038, 988, 918, 870, 83 40 2, 794, 780, 672, 590, 518

ラネーニッケルW-2 (川研ファインケミカル株式会社 製、NDHF・90) 550mgを水、メタノールで1 回ずつデカンテーションした。ホウ酸48mgを加え、 アルゴン置換した後、水素で置換した。メタノール1. 5mlおよび水0.3mlを加えてホウ酸を溶解させ、 次いで4、5・(ジメチルメチレンジオキシ)・6・ (メトキシメトキシ) - 3, 3 a, 4, 5, 6, 7 - へ をメタノール3.5mlに溶解して得られた溶液を室温 にて加え、5時間撹拌した。反応液をジエチルエーテル で希釈し、フロリジルを通して濾過した。濾液を飽和食

塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 下に溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有 する2-ヒドロキシメチル-3,4-ジメチルメチレン

ジオキシ) - 5 - (メトキシメトキシ) シクロヘキサノ

ン49mgを得た(収率61%)。 【0080】 1H - NMRスペクトル (90MHz, C Cl₄, TMS)

4.52-4.88 (m, 2H), 4.38-4.50 (m, $1\,H$), $3.\,8\,0$ - $4.\,3\,0$ (m, $4\,H$), $3.\,$ 36 (s, 3H), 2. 32-2. 88 (m, 4H), 1. 50 (s, 3H), 1. 46 (s, 3H) 13 C - NMRスペクトル (22. 5 MHz, CCl₄) 207. 8, 112. 3, 96. 2, 80. 4, 72. 8, 68. 7, 59. 5, 56. 6, 55. 6, 46.

0, 27, 2, 26, 6, 14, 7 3494, 2982, 2930, 2892, 1713, 1644, 1455, 1383, 1371, 1325, 1228, 1169, 1150, 1100, 1038, 999, 918, 851, 803, 787, 693, 5

旋光度

27, 506, 439

 $[\alpha]_b = -7.35^{\circ} (c = 0.14, CHCls)$ 実施例3

2-ヒドロキシメチル・3,4-(ジメチルメチレンジ 30 オキシ) - 5 - (メトキシメトキシ) シクロヘキサノン 22mgにピリジン0.5mlを加え、次いで0℃で塩 化メタンスルホニル 0. 1 m l を加えて 2 時間撹拌し た。反応液を冷希塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出 した。抽出液を飽和重曹水、次いで飽和食塩水で洗浄し た。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ で精製することにより、下記の物性を有する2-メチレ ン・3、4・(ジメチルメチレンジオキシ)・5・(メ トキシメトキシ) シクロヘキサノン1. 8mgを得た (収率8.8%)。

[0081] NMRスペクトル (500MHz, CC l₄, TMS)

5. 956 (dd, 1H, J=1. 25, 2. 75H z), 5. 497 (dd, 1H, J=1. 25, 2. 7 5 Hz), 4. 888 (dt, 1H, J=2. 75, 1 0. 08Hz), 4. 831 (AB, 1H, J=6. 6 5HZ), 4. 693 (AB, 1H, J=6. 65Hz), 4. 456 (ddd, 1H, J=1. 37, 2. 29, 18. 19Hz), 3. 816 (dd, 1H, J キサヒドロ・2, 1 - ペンゾイソオキサゾール80mg 50 = 2.29, 10.08Hz)、3.387(d, 3)

H, J = 0. 91Hz), 2. 814 (dd, 1H, J =1.37,18.78Hz), 2.612 (dd, 1 H, J = 5. 04, 18. 78 Hz), 1. 522 (s, 3H)、1.507 (s, 3H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

2984, 2928, 1702, 1636, 1454, 1380, 1372, 1232, 1154, 1143, 1103, 1064, 1038, 1003, 977, 9 46, 919, 860, 838, 806 実施例4

(1) 窒素雰囲気下、2-ヒドロキシメチル-3,4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - (メトキシメト キシ) シクロヘキサノン56.5mgおよびジエチルホ スホニル酢酸112.3mgを乾燥ジエチルエーテル5 mlに溶解した。この溶液に0℃でN, N'-ジシクロ ヘキシルカルボジイミド87.9mgを加え、1時間撹 拌した。反応液を酢酸エチルで希釈した。飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃

縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ - (ジメチルメチレンジオキシ) - 4 - メトキシメトキ シ・2・オキソシクロヘキシル) メチル ジエチルホス ホニルアセテートを108.2mgを得た(収率100

【0082】NMRスペクトル (90MHz, CCl4) $\delta:4.80$ (AB, 1H, J=6.8Hz), 4.6 3 (AB, 1H, J = 6.8 Hz), 4.0-4.5 (m, 9H), 3. 36 (s, 3H), 2. 97 (d, 2 H, J = 2 1. 5 H z), 2. 4 - 3. 0 (m, 3)H), 1. 1-1. 6 (m, 12H),

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

2982, 2932, 2628, 2524, 1737, 1666, 1476, 1445, 1371, 1240, 1163, 1100, 1027, 972, 917, 84 5, 787, 688, 601, 505, 439

(2) 窒素雰囲気下、(5,6-(ジメチルメチレン ジオキシ) - 4 - メトキシメトキシ - 2 - オキソシクロ ヘキシル) メチル ジエチルホスホニルアセテート1 3. 6mgをアセトニトリル1mlに溶解し、0℃で塩 化リチウム 8. 4 mg次いでジイソプロビルエチルアミ 40 4 H) 実施例7 ン6μ1を加え、室温で10時間撹拌した。反応液を酢 酸エチルで希釈した後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残 **渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること** により、下記の物性を有する1, 5, 6, 7, 8, 8 a - ヘキサヒドロ - 7、8 - (ジメチルメチレンジオキ シ) - 6 - メトキシメトキシ・3 H - 2 - ペンゾピラン - 3 - オン2. 1mgを得た(収率23%)。

【0083】NMRスペクトル (90MHz, CCl₄)

24 0H), 2. 0-3. 0 (m, 3H), 1. 3-1. 5 (m, 6H)

実施例 5

アルゴン雰囲気下、1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒド ロー7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メト キシメトキシー3H-2-ペンゾピラン-3-オン2. 1 mgのトルエン 0.5 ml溶液に、-78℃で水素化ジイ ソプチルアルミニウム (0.5 Νトルエン溶液) 18μ 1を加え、2時間撹拌した。0℃まで昇温した後、ジエ 10 チルエーテルで希釈し、飽和硫酸ナトリウム水溶液を白 色沈殿が出るまで加えた。得られた反応液に酢酸エチル を加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8 a-ヘキサ ヒドロー7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシー3H-2-ペンゾピラン-3-オー ル3.8 嘘を得た(収率100%)。

[0084] NMRスペクトル (90MHz、CC ィで精製することにより、下記の物性を有する (5, 6 20 l₄) δ:5.62 (brs, 1H)、5.22 (br s, 1 H), 4.5-4.8 (m, 2 H), 3.0-4.5(m, 6H), 3.3 (s, 3H), 1.8-2.7 (m, 3H), 1.4 (s, 6H)

実施例6

1, 5, 6, 7, 8, 8 a - ヘキサヒドロー 7, 8 - (ジメチ ルメチレンジオキシ) -6-メトキシメトキシ-3H-2-ペンゾピラン-3-オール3.8 mgを乾燥メタノー ル0.6mlに溶解し、室温で触媒量のp-トルエンスル ホン酸を加えた。室温で2時間撹拌した後、トリエチル 30 アミンを加え、減圧下水冷しながら濃縮した。得られた 残渣を短いシリカゲルカラムを通して精製することによ り、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8 a - ヘキサ ヒドロー6-メトキシメトキシー3-メトキシー3H-2-ベンゾピラン-7,8-ジオール1.3 mgを得た(収 率68%)。

[0085] NMRスペクトル (300MHz、CCI 4) $\delta : 5.0 - 5.66$ (m, 2H), 4.55 - 4.85 (m, 2H), 3.15-4.25 (m, 8H), 3. 39-3.43 (m, 6H), 1.95-2.80 (m,

1, 5, 6, 7, 8, 8 a - ヘキサヒドロー 7, 8 - (ジメチ ルメチレンジオキシ) -6-メトキシメトキシ-3H-2-ペンゾピラン-3-オン28.4mをメタノール5m 1に溶解し、6N-水酸化ナトリウム水溶液 0.1 mlを氷 冷下に加え、室温で2時間撹拌した。反応液をジエチル エーテルで希釈し、氷冷下に希塩酸を加えて中和した。 有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。この溶液にジアゾメタンを吹き込み、過剰のジ アゾメタンを留去した後、減圧下に溶媒を留去し、シリ δ : 5. 9 (brs, 1H)、3. 0-5. 0 (m, 1 50 カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、

下記の物性を有する (2-ヒドロキシメチル-3.4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメトキ シ) シクロヘキシリデン酢酸メチルを25.4 mg得た (収率80%)。

【0086】FD質量スペクトル [M] + 284

実施例8

(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレン ジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデ ン酢酸メチル31.6 mgおよびo-ニトロペンゼンセレ 10 ネニルシアニド27.2mgをテトラヒドロフラン5mlに 溶解し、トリプチルホスフィン24.2mgをテトラヒド ロフラン5回に溶解して得られた溶液を加え、室温で1 時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、(2-(o-ニトロペンゼンセレネニルメチル-3,4-(ジ メチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シ クロヘキシリデン酢酸メチルを440mg得た。次いでこ れをテトラヒドロフランに溶解し、氷冷下に30%過酸 撹拌した。得られた反応液をジエチルエーテルで希釈 し、チオ硫酸ナトリウム水溶液、食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記 の物性を有する (2-メチレン-3,4-(ジメチルメ チレンジオキシ) - 5 - メトキシメトキシ) シクロヘキ シリデン酢酸メチルを188㎏得た(収率63%)。

【0087】FD質量スペクトル

[M] + 298

実施例9

シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデン酢酸 メチル29. 8mgをトルエン5mlに溶解し、-78 ℃で水素化ジイソプチルアルミニウム (1 Mヘキサン溶 液) を 0. 4 m l 滴下した。反応液を 0 ℃まで昇温した 後、ジエチルエーテルで希釈し、白色沈殿を生じるまで 飽和硫酸ナトリウム水溶液を滴下し、セライトを通して 濾過した。濾液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃 縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィで精製することにより、下記の物性を有する(2-メ 40 1, 5, 6, 7, 8, 8 a – ヘキサヒドロー 7, 8 – チレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデンエタノールを2 5. 4mg得た (収率94%)。

【0088】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 270$

実施例10

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデン酢酸 メチル29. 8mgをトルエン5m1に溶解し、-78 ℃で水素化ジイソプチルアルミニウム (1 Mへキサン溶 50 2 - ペンゾピラン-3-オンを114mg得た (収率5

液) を 0. 15 m l 滴下した。30分間撹拌した後、水 を加え、ついで反応液を0℃まで昇温した後、ジエチル エーテルで希釈し、白色沈殿を生じるまで飽和疏酸ナト リウム水溶液を滴下し、セライトを通して濾過した。濾 液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して得られ る残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製する ことにより、下記の物性を有する(2-メチレン-3, 4- (ジメチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメト キシ) シクロヘキシリデンアセトアルデヒドを15.0 mg得た(収率56%)。

【0089】 FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 268$

実施例11

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデンアセ トアルデヒド26.8mgをエタノール2mlに溶解 し、氷冷下に水素化ホウ素ナトリウム3mgを加えた。 30分間撹拌した後、ジエチルエーテルおよび希塩酸を 加え、有機層を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリ 化水素水 1 滴 (約 0.05 ml) を滴下し、室温で 3 時間 20 ウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、シリカゲルカラムクロ マトグラフィで精製することにより、(2 - メチレン-3, 4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシ メトキシ) シクロヘキシリアンエタノールを25.4m g得た(収率94%)。

【0090】実施例12

実施例1において、4,5-(ジメチルメチレンジオキ シ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテナールオキシ ム89. 5mgの代わりに4, 5-(ジメチルメチレン ジオキシ) - 3 - (t - プチルジメチルシリルオキシ) 30 - 6 - ヘプテナールオキシム 1 1 3. 7 mg を用いた以 外は実施例1と同様に反応および分離精製を行うことに より、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレン ジオキシ) -6-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) -3, 3a, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロ-2, 1-ペンゾイソオキサゾールを62.4mg得た(収率55 %).

【0091】 FD質量スペクトル

[M] * 357

実施例13

(ジメチルメチレンジオキシ) -6-メトキシメトキシ -3H-2-ベンゾピラン-3-オン284mgをメタ ノール50mlと水5mlに溶解し、触媒量のp-トル エンスルホン酸を加え、1時間加熱還流した。冷却後、 反応液を重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を食塩水で洗浄し、乾燥した後、減圧下に濃縮 し、シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する1, 5, 6, 7, 8, 8 a -ヘキサヒドロ-6,7,8-トリヒドロキシ-3H-

7%).

【0092】FD質量スペクトル $[M] \cdot 200$

実施例14

1, 5, 6, 7, 8, 8a-ヘキサヒドロー6, 7, 8 - トリヒドロキシ-3H-2-ペンゾピラン-3-オン 100mgを塩化メチレン10mlに溶解し、室温にて ピリジン300mgおよび塩化アセチル300mgを加 え、室温で一夜撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈 し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ 10 キサヒドロー2,1ーベンゾイソオキサゾールを285 グネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、1,5, 6, 7, 8, 8a-ヘキサヒドロー6, 7, 8-トリア セトキシー3H-2-ペンゾピラン-3-オンを143 mg得た(収率88%)。

【0093】 実施例15

4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(メトキ シメトキシ) - 3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロー 2,1-ベンゾイソオキサゾール257mgをテトヒド 室温で4時間撹拌した。ジエチルエーテルで希釈し、重 曹水で中和し、有機層を食塩水で洗浄して無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する4,5-ジヒドロキシー6-・ (メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサ ヒドロー2,1-ベンゾイソオキサゾール167mgを 得た(収率77%)。

【0094】FD質量スペクトル

[M] + 217

実施例16

4, 5-ジヒドロキシー6-(メトキシメトキシ)-3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンソイ ソオキサゾール217mgを塩化メチレン10mlに溶 解し、氷冷下にピリジン1ml次いでクロル炭酸メチル 100mgを加えた。室温で3時間撹拌した。ジエチル エーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄 した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して 得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精 -5-メトキシカルポニルオキシ-6-(メトキシメト キシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾール137mgを得た(収率50 %).

【0095】FD質量スペクトル

[M] + 275

実施例17

4-ヒドロキシ-5-メトキシカルポニルオキシ-6-(x++)x++) - 3, 3a, 4, 5, 6, 7- + +ヒドロー 2 , 1 ーペンゾイソオキサゾール 2 7 5 m g を 50 4 ージメチルアミノピリジン 0 . 5 g を加えた後、塩化

塩化メチレン10mlに溶解し、イミダゾール200m gおよびt-プチルジメチルシリルクロリド226mg を加え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチルエーテ ルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で願次洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られ る残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製する ことにより、下記の物性を有する4-(t-ブチルジメ チルシリルオキシ) -5-メトキシカルポニルオキシー mg得た(収率73%)。

28

【0096】FD質量スペクトル

[M] + 389

実施例18

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(t-ブ チルジメチルシリルオキシ) - 3,3 a, 4, 5, 6, 7 -ヘキサヒドロー2,1-ベンゾイソオキサゾール327 mgをテトヒドロフラン10mlに溶解し、1N-塩酸 1mlを加えて室温で4時間撹拌した。ジエチルエーテ ロフラン10mlに溶解し、1N-塩酸1mlを加えて 20 ルで希釈し、重曹水で中和し、有機層を食塩水で洗浄し て無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 することにより、下記の物性を有する4.5-ジヒドロ キシー6-(t-プチルジメチルシリルオキシ)-3. 3 a, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロ-2, 1-ベンソイソ オキサゾールを196mg得た(収率68%)。

【0097】FD質量スペクトル

[M] + 287

実施例19

30 4,5-ジヒドロキシー6-(t-プチルジメチルシリ ルオキシ) - 3, 3 a, 4, 5, 6, 7 - ヘキサヒドロー 2. 1-ペンゾイソオキサゾール287mgを塩化メチレン 10mlに溶解し、氷冷下にイミダゾール200mgお よび t-プチルジメチルシリルクロリド226mgを加 え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチルエーテルで 希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する4,6-ビス(t-プチル 製することにより、下記の物性を有する4 - ヒドロキシ 40 ジメチルシリルオキシ) - 5 - ヒドロキシ - 3,3 a, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロー2, 1-ベンゾイソオキサ ゾールを265mg得た(収率66%)。

【0098】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 401$

実施例20

4,6-ピス(t-プチルジメチルシリルオキシ)-5 ーヒドロキシー3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロー 2,1-ベンゾイソオキサゾール401mgを塩化メチ レン20mlに溶解し、トリエチルアミン5mlおよび

アセチル100mgを加え、室温で一夜撹拌した。反応 液をジエチルエーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩 水で順次洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィで精製することにより、下記の物性を有する5 -アセトキシー4,6-ビス(t-ブチルジメチルシリ ルオキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2, 1-ペンソイソオキサゾールを355mg得た(収率8 0%).

【0099】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 443$

実施例21

実施例2において、4,5-(ジメチルメチレンジオキ シ) -6-メトキシメトキシ-3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロー2,1-ベンゾイソオキサゾールの代わ りに5-アセトキシ-4,6-ピス(t-プチルジメチ ルシリルオキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒド ロ-2.1-ベンゾイソオキサゾールを用い、実施例2 に準じて反応および分離精製を行うことにより、下記の ルジメチルシリルオキシ) -2-ヒドロキシメチルシク ロヘキサノンを収率72%で得た。

【0100】FD質量スペクトル

[M] 446

実施例22

実施例4において、2-ヒドロキシメチルー3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5- (メトキシメトキ シ) シクロヘキサノンの代わりに4-アセトキシ-3, 5-ビス (t-プチルジメチルシリルオキシ)-2-ヒ ドロキシメチルシクロヘキサノンを用い、実施例4に準 30 参考例14 じて反応および分離精製を行うことにより、下記の物性 を有する 7 - アセトキシー 6,8 - ピス (t - プチルジ メチルシリルオキシ) -1,5,6,7,8,8a-ヘキサ ヒドロー3H-2-ペンゾピラン-3-オンを34%の 収率で得た。

【0101】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 470$

実施例23

実施例7において、1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒド キシメトキシー3H-2-ベンゾピラン-3-オンの代 わりに7-アセトキシー6,8-ピス(t-プチルジメ チルシリルオキシ) -1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒ ドロー3H-2-ベンゾピラン-3-オンを用い、実施 例7に準じて反応および分離精製を行うことにより、下 記の物性を有する(3,5-ビス(t-プチルジメチル シリルオキシ) - 4-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチ ル)シクロヘキシリデン酢酸メチルを81%の収率で得

FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 460$

実施例24

実施例8において、(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメトキ シ) シクロヘキシリデン酢酸メチルの代わりに(3,5 ーピス (tープチルジメチルシリルオキシ) - 4 - ヒド ロキシー2-ヒドロキシメチル) シクロヘキシリデン酢 酸メチルを用い、実施例8に準じて反応および分離精製 を行うことにより、下記の物性を有する3,5-ビス 10 (t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4-ヒドロキシ - 2 - メチレンシクロヘキシリデン酢酸メチルを51% の収率で得た。

30

【0102】FD質量スペクトル

[M] · 442

実施例25

3,5-ピス(t-プチルジメチルシリルオキシ)-4 -ヒドロキシ-2-メチレンシクロヘキシリデン酢酸メ チル442mgを塩化メチレン20mlに溶解し、ピリ ジンを1m1、4-ジメチルアミノビリジンを触媒量次 物性を有する 4-アセトキシ-3, 5-ピス(t-プチ 20 いでメタンスルホニルクロリドを150mg加え、室温 で4時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈 し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、滅圧下に濃縮して得られる残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する3,5-ビス(t-ブチルジメ チルシリルオキシ) - 4 - (メタンスルホニルオキシ) - 2 - メチレンシクロヘキシリデン酢酸メチルを得た。

【0103】FD質量スペクトル

[M] + 520

3.5-ピス (t-プチルジメチルシリルオキシ)-4 - (メタンスルホニルオキシ) -2-メチレンシクロへ キシリデン酢酸メチル52mgをテトラヒドロフラン1 0m1に溶解し、水素化トリイソプチルホウ素リチウム の1Mテトラヒドロフラン溶液1mlを滴下し、室温で 6時間撹拌した。得られた反応液に酢酸エチルを徐々に 加えた後、希塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出し た。抽出液を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した後、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲル ロー7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メト 40 カラムクロマトグラフィで精製することにより、下配の 物性を有する2-(3,5-ビス(t-プチルジメチル シリルオキシ) -2-メチレンシクロヘキシリデン) エ タノールを35mg得た。各種スペクトルデータは文献 と一致した。

【0104】融点 69℃

施光度

 $[\alpha]^{26}$, +7.9° (c=0.4, $\Delta P = 0.4$) 実施例26

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エ 50 トキシエトキシ) -6-ヘプテナールオキシム1.00

gを塩化メチレン15mlに溶解し、0℃でトリエチルア ミン0.2回に加えた。ついで10%次亜塩素酸ナトリ ウム水溶液8回を加え、0℃で11時間撹拌した。反応 液をエチルエーテルで希釈し、重曹水、食塩水で順次洗 浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮 して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー で精製することにより、下記の物性を有する4,5-(メチレンジオキシ) -6-(1-エトキシエトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾ イソオキサゾールを530㎏得た。

【0105】 NMRスペクトル (90MHz, CC 14) $\delta: 4.8-5.0$ (m, 1H), 4.38-4.8(m, 2H), 3.2-4.38 (m, 5H), 3.07, 3.08 (dd, 1H, 2.6, 4.6Hz), 2.2 (s, 3H), 1.31 (d, J=5.5Hz, 3H),1.19 (t, J=7.0 Hz, 3H)

実施例27

フラスコにラネーニッケルW-2 (川研フアインケミカ ル株式会社製、NDHF-90) 5.98gをとり、 水、メタノールで1回ずつデカンテーションした。これ にホウ酸888mgを加え、アルゴン置換し、ついで水素 で置換した。メタノール25回、水6回を加えてホウ酸 を溶解させた。4,5-(メチレンジオキシ)-6-(1-x++)x++) -3,3a,4,5,6,7-キサヒドロー2,1-ベンゾイソオキサゾール2.03g をメタノール5mlに溶解し、室温で上記懸濁液に加え、 13時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈 し、フロリジルを通して濾過した。濾液を飽和食塩水で に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィで精製することにより、下記の物性を有する2-ヒドロキシメチルー3,4-ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキサノン を1.39 g得た。

【0106】NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) $\delta: 4.8-5.0$ (m, 1H), 4.45 (m, 1 H), 3.8-4.3 (m, 4H), 3.3-3.8 (m, 2H), 2.3-2.9 (m, 4H), 1.49 (s, 3H), 1.30 (d, J = 5.5 Hz, 3H), 1.18 40 (t, J=7.0 Hz, 3H)

実施例28

2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレンジ オキシ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキサ ノン765 mgを乾燥塩化メチレン7 mlに溶解し、0℃で トリエチルアミン1.2ml、N,N-ジメチルアミノピリ ジン55.6 mg、t-プチルジメチルシリルクロリド5 20mgを加え、0℃で13時間撹拌した。得られた反応 液を1N-塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。

32

ち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して 得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精 製することにより、下記の物性を有する2-(t-ブチ ルジメチルシリルオキシメチル) -3,4-(ジメチル メチレンジオキシ) -5-(1-エトキシエトキシ)シ クロヘキサノンを1.04gを得た。

【0107】NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) δ : 4.8-5.02 (m, 1H), 4.3-4.6 (m, 2H), 4.0-4.3 (m, 1H), 3.4-4. 0 (m, 4 H) , 2.2-2.9 (m, 3 H) , 1.49(s, 3H), 1.45 (s, 3H), 1.29 (d, J $= 5.3 \,\mathrm{Hz}$, $3 \,\mathrm{H}$), 1.18 (t, $J = 7.0 \,\mathrm{Hz}$, 3H), 0.87 (s, 9H), 0.07 (s, 6H) 実施例29

- 2:6 (m, 1 H) 、1.44 (s, 3 H) 、1.42 - アルゴン雰囲気下、ジシクロヘキシルアミン0.80ml を乾燥テトラヒドロフラン7mlに溶解し、-20℃でプ チルリチウムのヘキサン溶液 (1.63N, 3.96 mmo 1)を加え、30分間撹拌した。-78℃に冷却後、エチ ルトリメチルシリルアセテート O. 7 3 ml を加え、-7 8℃で1時間撹拌した。2- (t-ブチルジメチルシリ ルオキシメチル) -3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキサノン 802gを乾燥テトラヒドロフラン6回に溶解し、-7 8℃で滴下した。2時間撹拌したのち、0℃で5時間撹 拌し、反応液を氷の入った1N-塩酸にあけた。ジエチ ルエーテルで抽出し、抽出液を飽和重曹水、ついで飽和 食塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下 30 有する(2-(t-ブチルジメチルシリルオキシメチ ル) -3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸工 チルを704mg得、原料の2-(t-プチルジメチルシ リルオキシメチル) -3.4- (ジメチルメチレンジオ キシ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキサノ ンを227㎏回収した。

> 【0108】NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) δ : 5.73 (s, 1H), 4.7-5.0 (m, 1 H), 4.14 (q, J = 7.3Hz, 2H), 3.2 -3.8 (m, 4 H), 2.69 (bddd, J=1.0, 1.5, 6.7 Hz, 2H), 1.42 (s, 6H), 1. 29 (d, J = 5.3 Hz, 3H), 1.26 (t, J =7.3 Hz, 3 H), 0.88 (s, 9 H), 0.12 (s, 3H), 0.05 (s, 3H)

実施例30

(2-(t-プチルジメチルシリルオキシメチル)-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチル2g を乾燥トルエン10mlに溶解し、-78℃で水素化ジイ 抽出液を飽和重曹水、ついで飽和食塩水で洗浄したの 50 ソプチルアルミニウム4.7 ml (2N-ヘキサン溶液、

9.4 mmol) を加え3時間撹拌した。0℃で5分間撹拌 したのち、10%-硫酸水溶液を反応液が白くなるまで 徐々に加えた。ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽 和重曹水、ついで飽和食塩水で洗浄したのち、無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することに より、下記の物性を有する(2-(t-プチルジメチル シリルオキシメチル) - 3,4 - (ジメチルメチレンジ オキシ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキシ リデン) エタノールを1.47 g得た。

【0109】NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) δ : 5.64 (bt, J=6.8Hz, 1H), 4. 7-4.9 (m, 1H), 3.08-4.4 (m, 7 H), 3.48 (q, J = 7 Hz, 2 H), 2.0 - 3. 08 (m, 3H), 1.41 (s, 6H), 1.20 (t, J=7.0 Hz, 3H), 1.04-1.4 (m,3H), 0.90 (s, 9H), 0.08 (s, 6H) 実施例31

実施例26において、4,5-(ジメチルメチレンジオ ールオキシム1.00gの代わりに4,5-(ジメチルメ チレンジオキシ) - 3 - (t - プチルジフェニルシリル オキシ) -6-ヘプテナールオキシム1.58gを用い た以外は実施例26と同様に反応及び分離精製を行うこ とにより、下記の物性を有する4.5-(ジメチルメチ レンジオキシ) - 6 - (t - プチルジフェニルシリルオ キシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ペンゾイソオキサゾールを1.21g得た。

【0110】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 451$

実施例32

(2-(t-プチルジメチルシリルオキシメチル)-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチル0. 472gをテトラヒドロフラン5mlに溶解し、1M-フ ツ化テトラブチルアンモニウムーテトラヒドロフラン溶 液3mlを加え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチル エーテルで希釈し、飽和重曹水、ついで飽和食塩水で洗 浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に **濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ 40** フィで精製することにより、(2-ヒドロキシメチルー 3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチルを得

【0111】得られた(2-ヒドロキシメチル-3,4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - (1 - エトキシ エトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチルをピリジン 5回に溶解し、メタンスルホニルクロリド0.12gを 加えて室温で一夜撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、

34

塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 滅圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィで精製することにより、下記の物性を有す る(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデ ン) 酢酸エチルを0.282g得た。

【0112】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 340$

実施例33

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ 10 シ) -5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデ ン) 酢酸エチル 0.3 4 gをエタノール 5 ml に溶解し、 触媒風のピリジニウム p-トルエンスルホナートを加 えて室温で15分間撹拌した。反応液に重曹水を加え、 ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄 した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮し て得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで 精製することにより、下記の物性を有する(2-メチレ ン-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-ヒド キシ) -3-(1-x)キシエトキシ) $-6-\sqrt{7}$ テナ 20 ロキシシクロヘキシリデン) 酢酸エチルを0.202g

【0113】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 268$

実施例34

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-ヒドロキシシクロヘキシリデン) 酢酸エチル 0.268gを塩化メチレン5mlに溶解し、イミダゾー ル0.204gおよびtープチルジフェニルシリルクロ リド0.30gを加えて室温で3時間撹拌した。反応液 30 を水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和 食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィで精製することにより、下記の物性を有する シ) -5- (t-プチルジフェニルシリルオキシ) シク ロヘキシリデン) 酢酸エチルを0.450g得た。

【0114】 FD質量スペクトル

[M] + 506

実施例35

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)シク ロヘキシリデン) 酢酸エチル0.506gをエタノール 10mlに溶解し、触媒量のp-トルエンスルホン酸を加 えて室温で5時間撹拌した。反応液に水を加え、ジエチ ルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得ら れる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製す ることにより、下配の物性を有する(2-メチレンー 3,4-ジヒドロキシ-5-(t-プチルジフェニルシ ジエチルエーテルで希釈し、飽和重曹水、ついで飽和食 50 リルオキシ)シクロヘキシリデン)酢酸エチルを0.4

05g得た。 【0115】FD質量スペクトル [M] † 466

実施例36

(2-メチレン-3,4-ジヒドロキシ-5-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)シクロヘキシリデン)酢酸エチル0.466gを塩化メチレン5mlに溶解し、イミダゾール0.204gおよびt-ブチルジフェニルシリルクロリド0.30gを加えて室温で3時間撹拌した。反応液を水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリデン)酢酸エチルを0,664g得た。

【0116】FD質量スペクトル [M] * 704

実施例37

(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキ 20シ)-4-ビドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリデン) 酢酸エチル0.704gをトルエン20mlに溶解し、-78℃で1N-水素化ジイソブチルアルミニウム/ヘキサン溶液2.5mlを滴下した。1時間撹拌したのち、冷希塩酸にあけてジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する(3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-4-ビドロキシ-2-メチレン-シクロヘキ 30シリデン) エタノールを511mg得た。

【0117】FD質量スペクトル [M] · 662 実施例38

(3,5-ビスー(tープチルジフェニルシリルオキ シ) -4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリ デン) エタノール662mgを塩化メチレン10mlに溶解 し、ピリジニウム p-トルエンスルホナートを触媒量 加えたのち、氷冷下にジヒドロピラン100gと塩化メ チレン1回からなる溶液を滴下し、室温で1時間撹拌し た。反応液を重曹水で洗浄したのち、無水硫酸ナトリウ 40 ムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた4- (テトラ ヒドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ピス- (t-ブチルジフェニルシリルオキシ) -3-メ チレンーシクロヘキサノールをテトラヒドロフラン10 mlに溶解し、水素化ナトリウム25mgのテトラヒドロフ ラン5回!懸濁液に滴下した。50℃に加熱したのち、臭 化アリル145 嘘を加え、一夜撹拌を続けた。反応液を 氷水にあけてジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 下に濃縮した。得られた(4-アリルオキシー3,5ピスー (tープチルジフェニルシリルオキシ) -2-メ チレンーシクロヘキシリデン) エチルテトラヒドロピラン-2-イルエーテルをテトラヒドロフラン10mlに溶解し、9-ボラビシクロ[3,3,1]ノナンの1Nテトラヒドロフラン溶液1mlを氷冷下に加え、室温で1時間撹拌した。氷冷下に1N-水酸化ナトリウム1mlおよび35%過酸化水素水0.3mlを加え、1時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈し、水、チオ硫酸ナトリウム水溶液、食塩水で煩水希釈し、無水硫酸ナトリウム水溶液、食塩水で煩水希釈し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、3-(4-(テトラヒドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ビス-(tープチルジフェニルシリルオキシ)-3-メチレンシクロヘキシルオキシ)プロパン-1-オールを427mg得た。

36

【0118】上記により得られた3-(4-(テトラヒ ドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ビ スー (tープチルジフェニルシリルオキシ) -3-メチ レンシクロヘキシルオキシ) プロパン-1-オール40 2 mgを塩化メチレン10mlに溶解し、イミダソール68 或を加えたのち、氷冷下でt-プチルジフェニルシリル クロリド206歳を加え、室温で3時間撹拌した。反応 液を濃縮したのち、エタノールおよび希塩酸を加え、1 時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで抽出し、抽 出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物 性を有する(4 - (3 - t - プチルジフェニルシリルオ キシプロポキシ) - 3,5-ビス- (t-ブチルジフェ ニルシリルオキシ) -2-メチレンシクロヘキシリデ ン) エタノールを407 11 得た。

【0119】FD質量スペクトル [M] * 958

参考例15

N-クロロコハク酸イミド140 mを塩化メチレン10 mlに懸濁し、0℃でジメチルスルフイド74 mを加えて撹拌し、-25℃に冷却して(4-(3-t-ブチルジフェニルシリルオキシブロポキシ)-3,5-ビスー(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-2-メチレンシクロヘキシリデン)エタノール958 mgを塩化メチレン2mlに溶解した溶液を滴下し、0℃で2時間撹拌した。反応液に食塩水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち、減圧下に濃縮して(4-(3-t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-3,5-ビスー(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-2-メチレンシクロヘキシリデン)エチルクロライドを931 mg得た。

【0120】(4-(3-t-ブチルジフェニルシリル 50 オキシブロボキシ)-3,5-ピス-(t-ブチルジフ

エニルシリルオキシ) - 2 - メチレンシクロへキシリデン)エチルクロライド870gをテトラヒドロフランに溶解し、ジフェニルホスフィンリチウムの0.5 N - テトラヒドロフラン溶液2gを0℃で滴下し、室温にて1時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、得られた残渣をクロロホルムに溶解して5%過酸化水森水、ナトリウムサルファイト水溶液、希塩酸、重曹水、飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、(4 - (3 - 10 t - ブチルジフェニルシリルオキシ) - 3,5 - ピス - (t - ブチルジフェニルシリルオキシ) - 2 - メチレンシクロへキシリデン)エチルジフェニルホスフィンオキサイドを834g得た。

【0121】参考例16

テトラヒドロフラン 2 mlからなる溶液を滴下し、室温で 一夜撹拌した。反応液にクロロホルムを加え、重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィで精製することにより、(2-(3 - t - プチルジフェニルシリルオキシプロポキシ) -1,3-ビス-(t-プチルジフェニルシリルオキシ) -25-トリエチルシリルオキシ-9,10-セココレ スター5,7,10(19)ートリエンを507曜得た。 【0122】(2-(3-t-プチルジフェニルシリル オキシプロポキシ)-1,3-ピス-(t-プチルジフ ェニルシリルオキシ) -25-トリエチルシリルオキシ -9.10-セココレスター5,7,10(19)ートリ エンをテトラヒドロフラン 1 Omlに溶解し、フツ化テト ラブチルアンモニウムのテトラヒドロフラン溶液を加え 室温で3時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで抽 出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、 20 2-(3-ヒドロキシプロポキシ)-1,25-ジヒド ロキシピタミンD3を172mg得た。得られた2-(3 -ヒドロキシプロポキシ) -1,25-ジヒドロキシビ

タミンDsの物性値は、文献[特開昭63-10792

技術表示箇所

9号公報]と一致した。

FI

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

Z 9279-4H

C 0 7 C 69/732 Z 9279

C 0 7 D 261/20

311/74

7252-4C

// C 0 7 D 317/20

317/46

-412-

•				
		. ·		
		Đ		4
•			,	
		• .		
				e e e e e e e e e e e e e e e e e e e